(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 16. Mai 2002 (16.05.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/38529 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: 69/52, 67/03, 67/08, C11C 3/04, 3/10

C07C 69/24.

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/AT01/00348

(22) Internationales Anmeldedatum:

7. November 2001 (07.11.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

Λ 1887/00

8. November 2000 (08.11.2000) AT

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): ENERGEA UMWELTTECHNOLOGIE GMBH [AT/AT]; Freudenauer Hafenstrasse 8-10, A-1020 Wien (AT).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WIMMER, Theodor [AT/AT]; Frannach 14, A-8081 Heiligenkreuz (AT).
- (74) Anwalt: KRAUSE, Peter; Sagerbachgasse 7, A-2500 Baden (AT).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, CZ (Gebrauchsmuster), DE, DE (Gebrauchsmuster), DK, DK (Gebrauchsmuster), DM, DZ, EC, EE, EE (Gebrauchsmuster), ES, FI, FI (Gebrauchsmuster), GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SK (Gebrauchsmuster), SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: METHOD FOR THE PRODUCTION OF FATTY ACID ESTERS OF LOWER ALCOHOLS
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON FETTSÄUREESTERN NIEDERER ALKOHOLE
- (57) Abstract: The invention relates to a method for the production of fatty acid esters of lower alcohols, in particular of methanol, from the glycerine phase accumulated during the base-catalysed transesterification of fatty acid glycerides, in particular with methanol. The fatty acids formed from the neutralisation of the glycerine phase are esterified with lower alcohols, preferably with methanol and concentrated sulphuric acid. The phase, comprising sulphuric acid, methanol and water, obtained after the phase separation of the esterification mixture is used for neutralisation of the glycerine phase.
 - (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft eine Verfahren zur Herstellung von Fettsäureestern nieder Alkohole insbesondere des Methanols aus der bei der alkalikatalysierten Umesterung von Fettsäureglyceriden insbesondere mit Methanol anfallenden Glycerinphase. Die bei der Neutralisation der Clycerinphase gebildeten Fettsäuren werden mit niederen Alkoholen, vorzugsweise mit Methanol und konzentrierter Schwefelsäure, verestert. Die nach der Phasentrennung des Veresterungsgemisches erhaltene Phase bestehend aus Schwefelsäure, Methanol und Wasser zur Neutralisation der glycerinphase verwendet.



Verfahren zur Herstellung von Fettsäureestern niederer Alkohole

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von zur
 Verwendung als Dieselersatzkraftstoffe (Biodiesel) geeigneten Fettsäureestern niederer Alkohole mit 1 - 4 C-Atomen, insbesondere des Methanols, durch Neutralisation der bei der alkalikatalysierten Umesterung von Fettsäureglyceriden mit niederen Alkoholen, insbesondere mit Methanol, als Nebenprodukt anfallenden schweren Phase, der sogenannten Glycerinphase,
 und durch schwefelsäurekatalysierte Veresterung des bei der Neutralisation der Glycerinphase erhaltenen Gemisches von freien Fettsäuren und Fettsäureestern niederer Alkohole, insbesondere des Methanols, mit niederen Alkoholen mit 1 – 4 C-Atomen, vorzugsweise mit Methanol.

Fettsäureester niederer Alkohole insbesondere des Methanols haben in letzter 15 Zeit große Bedeutung als Dieselersatzkraftstoffe (Biodiesel) erlangt. Solche Verfahren werden beispielsweise in der AT 397 510 B und der EP 708 813 A beschrieben. Diese und die meisten anderen Verfahren verwenden Alkalimetallhydroxide- oder -alkoholate als Katalysatoren für die Umesterung von Fettsäureglyceriden wie z.B. Rapsöl, Sonnenblumenöl oder gebrauchten 20 Speisefetten mit niederen Alkoholen, insbesondere mit Methanol, wobei ein als Glycerinphase bezeichnetes Nebenprodukt anfällt, welches neben Glycerin einen erheblichen Anteil an Alkalisalzen von Fettsäuren und an Fettsäureestern des zur Umesterung verwendeten Alkohols enthält. Die Glycerinphase ist in 25 dieser Form ökonomisch wertlos und stellt ein Entsorgungsprodukt dar. Die darin enthaltenen Fettsäuren und Fettsäureester verschlechtern die Ausbeute an Biodiesel und damit die Wirtschaftlichkeit einer Biodieselanlage.

Es ist bekannt, dass die in der Glycerinphase als Alkalisalze enthaltenen
Fettsäuren und die Fettsäureester durch Neutralisation mit einer Säure isoliert werden können. Ein solches Verfahren wird in der AT 392 977 B beschrieben.
Das erhaltene Gemisch aus freien Fettsäuren und Fettsäureestern ist aber

infolge des hohen Gehaltes an freien Fettsäuren nicht als Dieselkraftstoff verwendbar und besitzt ebenfalls keinen wirtschaftlichen Wert.

Aus den Lehrbüchern der organisch-präparativen Chemie, beispielsweise "Organikum" 13. Aufl. 1974, S 441ff oder Weygand/Hilgetag, "Organisch-Chemische Experimentierkunst, 4. Aufl. 1970, S 377ff, ist bekannt, dass Carbonsäure- bzw. Fettsäureester durch Veresterung der freien Säuren mit niederen Alkoholen vorzugsweise bei Siedetemperatur der Alkohole in Gegenwart von starken Säuren, wie Chlorwasserstoff, Schwefelsäure oder Sulfonsäuren verestert werden können.

Ein Verfahren zur Veresterung eines aus der Glycerinphase isolierten Fettsäure/Fettsäureestergemisches wird in der EP 708 813 A beschrieben, wobei die aus der Neutralisation der Glycerinphase erhaltenen freien Fettsäuren mit Methanol und konzentrierter Schwefelsäure als Katalysator zwei Stunden auf 85 °C erhitzt werden, wobei der Gehalt an freien Fettsäuren von ca. 50 % auf 12,5 % zurückgeht und das ganze Gemisch ohne weitere Behandlung einer alkalikatalysierten Umesterung zugeführt wird und die Katalysatorsäure über den Umesterungsprozess ausgeschleust wird.

20

25

30

15

Weitere Verfahren zur Veresterung von freien Fettsäuren werden in den EP 127104 A und EP 184 740 A beschrieben, wobei die freien Fettsäuren in einem Gemisch mit Fettsäuretriglyceriden vorliegen und die Veresterung durch Erhitzen mit Methanol bei 65 °C mit Schwefelsäure oder einer Sulfonsäure als Katalysator durchgeführt wird.

Als Veresterungskatalysatoren werden meistens konzentrierte Schwefelsäure, Benzol-, p-Toluol-, oder Methansulfonsäure eingesetzt. Ein Problem bei der Anwendung dieser Säuren stellt die Verwertung bzw. Entsorgung der Katalysatorsäure dar. Die Säuren müssen entweder regeneriert, das heißt entwässert werden, um als Katalysatoren wieder verwendet werden zu können oder sie werden beispielsweise einem alkalikatalysierten Umesterungsprozess

WO 02/38529

zugeführt oder neutralisiert und gelangen als biologisch nicht abbaubare Salze in das Abwasser oder fallen als wertlose Nebenprodukte an.

PCT/AT01/00348

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung besteht darin, ein verbessertes Verfahren zur Gewinnung von als Dieselersatzkraftstoffe geeigneten Fettsäureestern niederer Alkohole, vorzugsweise des Methanols, aus der bei der alkalikatalysierten Umesterung von Fettsäureglyceriden mit niederen Alkoholen anfallenden Glycerinphase zur Verfügung zu stellen, welches die genannten Nachteile vermeidet und einen als Dieselkraftstoff geeigneten Fettsäureester liefert und man weiters die in der Glycerinphase enthaltenen niederen Alkohole zurückgewinnt und man ein Rohglycerin mit 60 bis 90 % Glycerinanteil erhält.

Das erfindungsgemäße Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, dass man

15

20

10

5

a) die Veresterung des aus der Neutralisation der Glycerinphase erhaltenen Gemisches aus freien Fettsäuren und Fettsäureestern niederer Alkohole, insbesondere des Methanols, mit einem Überschuss eines niederen Alkohols mit 1 – 4 C-Atomen, vorzugsweise Methanol, in Gegenwart von konzentrierter Schwefelsäure durchführt, wobei sich das Reaktionsgemisch nach erfolgter Veresterung in eine Phase bestehend aus dem Fettsäureester des niederen Alkohols, vorzugsweise des Methanols, und in eine Phase bestehend aus dem überschüssigen niederen Alkohol vorzugsweise Methanol, Schwefelsäure und Reaktionswasser trennt, und dass man

25

b) die die Fettsäureester der niederen Alkohole enthaltende Phase in an sich bekannter Weise durch Behandeln mit Alkalihydroxiden, vorzugsweise Kalilauge, durch Waschen mit Wasser und/oder Säuren und Abdampfen des überschüssigen niederen Alkohols reinigt, und dass man

30

c) die Phase bestehend aus dem überschüssigen niederen Alkohol vorzugsweise Methanol, Schwefelsäure und Reaktionswasser zur

Neutralisation einer weiteren Glycerinphase verwendet, wobei sich das neutralisierte Gemisch in eine leichte Phase bestehend aus freien Fettsäuren, Fettsäureestern niederer Alkohole vorzugsweise des Methanols und freien niederen Alkoholen vorzugsweise Methanol und in eine schwerere Phase bestehend aus Glycerin, dem überschüssigen niederen Alkohol, vorzugsweise Methanol, und Alkalisulfat trennt.

Gemäß einem weiteren Merkmal der Erfindung wird die Veresterung des aus der Neutralisation der Glycerinphase erhaltenen Gemisches aus freien

Fettsäuren und Fettsäureestern niederer Alkohole bei Temperaturen nicht über 50 °C, vorzugsweise nicht über 40 °C und besonders vorzugsweise nicht über 35 °C durchgeführt. Dadurch wird ein optimaler Herstellprozess, der vorteilhafterweise noch energiesparend ist, gewährleistet.

- Nach einer weiteren Ausgestaltung der Erfindung wird die als Katalysator dienende konzentrierte Schwefelsäure in einer Konzentration von 0,5 17 Masse% bezogen auf die Masse des Fettsäure-/
 Fettsäureestergemisches eingesetzt. Die eingesetzte Menge Schwefelsäure ist dabei höchstens gleich groß oder kleiner als die zur Neutralisation der in der
 Glycerinphase enthaltenen Menge an Alkaliseifen erforderlichen Menge. Für den Fall, dass die zur Veresterung eingesetzte Menge Schwefelsäure kleiner ist, als zur Neutralisation der Glycerinphase nötig wäre, wird mit zusätzlicher Schwefelsäure neutralisiert.
- Gemäß einem weiteren Merkmal der Erfindung werden die niederen Alkohole mit 1 4 C-Atomen in einer Menge von 15 bis 200 Masse% bezogen auf die Menge des Fettsäure-/ Fettsäureestergemisches eingesetzt. Als niedere Alkohole mit 1 4 C-Atomen kommen außerdem Ethanol, 1- und 2-Propanol, 1-Butanol, 2-Butanol und Isobutanol in Frage.

30

Nach einer weiteren Ausgestaltung der Erfindung wird die Veresterung des Fettsäure-/ Fettsäureestergemisches mit den niederen Alkoholen und der

konzentrierten Schwefelsäure unter intensivem Rühren bei Erzeugung möglichst großer Turbulenzen in einem Zeitraum von 0,5 bis 3 Stunden durchgeführt. Die Veresterungsreaktion wird also durch intensives Rühren unter Bildung möglichst großer Turbulenzen beschleunigt, wobei der

5 Veresterungsgrad nach 0,5 bis 3 Stunden mehr als 95 Prozent beträgt.

Gemäß einer Weiterbildung der Erfindung wird als niederer Alkohol Methanol verwendet. Nach einer weiteren Ausgestaltung der Erfindung wird die Phase bestehend aus den Fettsäureestern der niederen Alkohole, vorzugsweise des Methanols, welche noch geringe Anteile an freien Fettsäuren enthält, in an sich bekannter Weise mit Alkalihydroxiden, vorzugsweise Kalilauge, behandelt und durch Waschen mit Wasser und/oder verdünnten Säuren und Abdampfen des überschüssigen niederen Alkohols gereinigt oder kann in den Waschprozess einer Biodieselanlage eingeschleust werden.

15

10

Als Glycerinphasen werden vorzugsweise solche eingesetzt, die bei der Kaliumhydroxid- oder Kaliumalkoholat- katalysierten Umesterung von Fettsäureglyceriden mit niederen Alkoholen erhalten werden.

- Die bei der Neutralisation der Glycerinphase anfallende schwere Phase bestehend aus Glycerin, überschüssigem niederem Alkohol und Alkalisulfat kann destillativ zu niederem Alkohol, der in die Veresterung zurückgeführt wird und ein Rohglycerin mit 60 – 90 prozentigem Glycerinanteil und in festes Alkalisulfat, welches im Falle von Kaliumsulfat als Düngemittel in der
- Landwirtschaft Verwendung finden kann, aufgearbeitet werden.
 Ein besonderer Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens ist darin zu sehen, dass die Schwefelsäure sowohl als Katalysator zur Veresterung als auch nachfolgend zur Neutralisation der Glycerinphase verwendet wird, sodass für beide Prozesse nur ein einziger Hilfsstoff benötigt wird, der in ein Alkalisulfat,
 vorzugsweise Kaliumsulfat, umgewandelt wird, das als Düngemittel in der
 - Landwirtschaft Anwendung finden kann und dass keine biologisch nicht abbaubaren Produkte wie Sulfonsäuren bzw. deren Salze als Abfallprodukte

6

anfallen, und dass die Veresterung energiesparend bei mäßigen Temperaturen mit hohen Veresterungsgraden von über 95 % erfolgt. Das Verfahren kommt damit neben den wirtschaftlichen auch den ökologischen Erfordernissen der Biodieselerzeugung entgegen.

5

10

15

Ein weiterer Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens besteht darin, dass die zur Neutralisation der Alkalisalze der Fettsäuren in der Glycerinphase erforderliche Menge Schwefelsäure die zur Veresterung derselben Menge Fettsäure erforderliche Menge bei weitem überschreitet, sodass zur Veresterung relativ hohe Schwefelsäurekonzentrationen eingesetzt werden können, die bei den niedrigen Temperaturen und Zeiten von 0,5 – 3 Stunden einen hohen Veresterungsgrad bewirken.

Ein weiterer Vorteil ist in der Tatsache zu sehen, dass die in der Glycerinphase enthaltenen, aus der Umesterung stammenden niederen Alkohole zurückgewonnen werden, und ein Rohglycerin mit einem Glycerinanteil von 60 bis 90 % gewonnen wird.

Die Erfindung wird durch die folgenden Beispiele näher erläutert:

20

25

30

Beispiel 1)

100 Gramm eines Gemisches bestehend aus 65 % Rapsfettsäuren, 26 % Rapsmethylester und 9 % Methanol werden mit 70 Gramm Methanol und 11,3 Gramm konzentrierter Schwefelsäure 2 Stunden bei einer Temperatur von 30 °C mit einem Flügelrührer intensiv gerührt. Nach Abstellen des Rührers trennt sich das Gemisch in 108 Gramm einer Esterphase bestehend aus 99,3 Gramm Rapsmethylester, 0,7 Gramm Rapsfettsäuren und 8 Gramm Methanol und 73,3 Gramm einer Phase bestehend aus 11,0 Gramm Schwefelsäure, 58,3 Gramm Methanol und 4 Gramm Reaktionswasser.

Die Esterphase (108 Gramm) wird zur weiteren Reinigung mit 0,35 Gramm einer 50 prozentigen Kalilauge versetzt und 2 Minuten gerührt. Das Gemisch trennt sich nach Abstellen des Rührers in 5 Gramm schwerere Phase bestehend aus den Kaliumsalzen von Rapsfettsäuren, Methanol und Wasser und in 103 Gramm leichtere Esterphase.

Die Esterphase wird nun zuerst mit Wasser und anschließend mit verdünnter Schwefelsäure gewaschen und das überschüssige Methanol in einem Rotationsverdampfer entfernt.

10

5

Der so erhaltene Rapsfettsäuremethylester enthält weniger als 0,2 % freie Fettsäuren und erfüllt alle übrigen Anforderungen an die Verwendbarkeit als Dieselkraftstoff.

- Die Phase (73,3 Gramm) bestehend aus 11,0 Gramm Schwefelsäure, 58,3 Gramm Methanol und 4 Gramm Reaktionswasser wird abgetrennt und unter Rühren zu 300 Gramm einer Glycerinphase zufließen gelassen, welche aus einer mit Kaliumhydroxid katalysierten Umesterung von Rapsöl mit Methanol stammt und folgende Zusammensetzung hat:
- 20 73 Gramm Kaliumsalze von Rapsfettsäuren
 - 26 Gramm Rapsmethylester
 - 100 Gramm Glycerin
 - 56 Gramm Methanol
 - 45 Gramm Wasser

25

30

Das neutralisierte Gemisch wird zur Abtrennung von festem Kaliumsulfat filtriert oder zentrifugiert, wonach sich das Filtrat in 100 Gramm einer leichteren Phase bestehend aus 65 Gramm Rapsfettsäuren, 26 Gramm Rapsmethylester und 9 Gramm Methanol und 246 Gramm einer schwereren Phase, welche Glycerin, Methanol und Wasser enthält, und die nach Abdampfen des Methanols ein Rohglycerin mit mindestens 60 % Glycerinanteil ergibt.

Beispiel 2)

100 Gramm eines Gemisches bestehend aus 40% Fettsäuren, 52% Fettsäure hylester und 8% Methanol werden mit 120 Gramm Methanol und 2.8 Gramm
5 konzentrierter Schwefelsäure 2 Stunden bei einer Temperatur von 50°C mit einem Magnetrührer intensiv gerührt. Nach Abstellen des Rührers trennt sich das Reaktionsgemisch in 102 Gramm einer Esterphase bestehend aus 93,6 Gramm Fettsäuremethylester, 0,4 Gramm freie Fettsäuren und 8 Gramm Methanol, und in 120,8 Gramm einer Phase bestehend aus 2,7 Gramm
10 Schwefelsäure, 2,5 Gramm Reaktionswasser und 115 Gramm Methanol.

Die Esterphase (102 Gramm) wird zur weitren Reinigung mit 0,30 Gramm einer 30-prozentigen Lösung von Kaliumhydroxid in Methanol versetzt, 2 Minuten gerührt, und wie in Beispiel 1) weiterverfahren. Der so erhaltene

15 Fettsäuremethylester enthält 0,08% freie Fettsäuren.

Die Phase (120,8 Gramm) bestehend aus 2,7 Gramm Schwefelsäure, 2,5 Gramm Wasser und 115 Gramm Methanol wird abgetrennt und unter Rühren zu 323 Gramm einer Glycerinphase zufließen gelassen, welche aus einer mit Kaliumhydroxid katalysierten Umesterung eines gebrauchten Fritieröles mit Methanol stammt und folgende Zusammensetzung hat: 46 Gramm Kaliumsalze von Fettsäuren 52 Gramm Fettsäuremethylester

25 65 Gramm Methanol

20

60 Gramm Wasser

100 Gramm Glycerin

Zu weiteren Neutralisation werden noch 9,6 Gramm 50-prozentige Schwefelsäure zugegeben.

Das neutalisierte Gemisch wird zur Abtrennung von festem Kaluimsulfat filtriert oder zentrifugiert, wonach sich das Filtrat in 100 Gramm einer leichteren Phase bestehend aus 40 Gramm Fettsäuren, 52 Gramm Fettsäuremethylester und

8 Gramm Methanol und 350 Gramm einer schweren Phase, welche Glycerin Methanol und Wasser enthält.

Die leichtere Phase wird einer weiteren Veresterung wie in diesem Beispiel eingangs beschrieben, zugeführt.

Patentansprüche

PCT/AT01/00348

- Verfahren zur Herstellung von zur Verwendung als Dieselersatzkraftstoffe (Biodiesel) geeigneten Fettsäureestem niederer Alkohole mit 1 4 C-Atomen, insbesondere des Methanols, durch Neutralisation der bei der alkalikatalysierten Umesterung von Fettsäureglyceriden mit niederen Alkoholen, insbesondere mit Methanol, als Nebenprodukt anfallenden schweren Phase, der sogenannten Glycerinphase und durch schwefelsäurekatalysierte Veresterung des bei der Neutralisation der Glycerinphase erhaltenen Gemisches von freien Fettsäuren und Fettsäureestern niederer Alkohole, insbesondere des Methanols, mit niederen Alkoholen mit 1 4 C-Atomen, vorzugsweise mit Methanol, dadurch gekennzeichnet, dass man
- a) die Veresterung des aus der Neutralisation der Glycerinphase erhaltenen Gemisches aus freien Fettsäuren und Fettsäureestern niederer Alkohole insbesondere des Methanols mit einem Überschuss eines niederen Alkohols mit 1 4 C-Atomen vorzugsweise Methanol in Gegenwart von konzentrierter Schwefelsäure durchführt, wobei sich das
 Reaktionsgemisch nach erfolgter Veresterung in eine Phase bestehend aus dem Fettsäureester des niederen Alkohols, vorzugsweise des Methanols und in eine Phase bestehend aus dem überschüssigen niederen Alkohol, vorzugsweise Methanol, Schwefelsäure und Reaktionswasser trennt, und dass man

25

b) die die Fettsäureester der niederen Alkohole enthaltende Phase in an sich bekannter Weise durch Behandeln mit Alkalihydroxiden, vorzugsweise Kalilauge, durch Waschen mit Wasser und/oder Säuren und Abdampfen des überschüssigen niederen Alkohols reinigt, und dass man

30

c) die Phase bestehend aus dem überschüssigen niederen Alkohol vorzugsweise Methanol, Schwefelsäure und Reaktionswasser zur

Neutralisation einer weiteren Glycerinphase verwendet, wobei sich das neutralisierte Gemisch in eine leichte Phase bestehend aus freien Fettsäuren, Fettsäureestern niederer Alkohole insbesondere des Methanols und freien niederen Alkoholen vorzugsweise Methanol und in eine schwerere Phase bestehend aus Glycerin, dem überschüssigen niederen Alkohol, vorzugsweise Methanol, und Alkalisulfat trennt.

5

10

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Veresterung des aus der Neutralisation der Glycerinphase erhaltenen Gemisches aus freien Fettsäuren und Fettsäureestern niederer Alkohole bei Temperaturen nicht über 50 °C, vorzugsweise nicht über 40 °C und besonders vorzugsweise nicht über 35 °C durchgeführt wird.
- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die als
 Katalysator dienende konzentrierte Schwefelsäure in einer Menge von 0,5
 bis 17 Masse% bezogen auf die Masse des Fettsäure-/
 Fettsäureestergemisches eingesetzt wird.
- Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch
 gekennzeichnet, dass die niederen Alkohole mit 1 4 C-Atomen in einer
 Menge von 15 bis 200 Prozent bezogen auf die Menge des Fettsäure-/
 Fettsäureestergemisches eingesetzt werden.
- Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch
 gekennzeichnet, dass die Veresterung des Fettsäure-/
 Fettsäureestergemisches mit den niederen Alkoholen und der konzentrierten
 Schwefelsäure unter intensivem Rühren bei Erzeugung möglichst großer
 Turbulenzen in einem Zeitraum von 0,5 bis 3 Stunden durchgeführt wird.
- Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass als niederer Alkohol Methanol verwendet wird.

- 7. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass man die Fettsäureester der niederen Alkohole, vorzugsweise des Methanols, nach der Behandlung mit Alkalihydroxiden, vorzugsweise Kalilauge, in den Waschprozess einer Biodieselanlage
- 5 einschleust.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/AT 01/00348

A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07C69/24 C07C69/52 C07C67/0 C11C3/10	03 C07C67/08	C11C3/04
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC	
	SEARCHED		
Minimum do	commentation searched (classification system followed by classification CO7C C11C	on symbols)	
	lion searched other than minimum documentation to the extent that s		
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search	terms used)
EPO-In	ternal, PAJ, WPI Data		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		·
Category °	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.
X	GB 612 667 A (UNILEVER LTD) 16 November 1948 (1948-11-16) page 2, line 115 -page 3, line 2		1,3,4,6,
	page 3, line 116 -page 4, line 6;	example	
	figure 1		
Α	EP 0 708 813 A (MITTELBACH MARTIN NOOT INDUSTRIEANLAGEN (AT); KONCA 1 May 1996 (1996-05-01) cited in the application	N;VOGEL & AR MICH)	1
	the whole document		
	·	•	
		•	
Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family member	s are listed in annex.
Special ca	tegories of cited documents :		
"A" docume	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	"T" later document published af or priority date and not in c cited to understand the priority."	ter the international filing date conflict with the application but inciple or theory underlying the
	document but published on or after the International	Invention "X" document of particular relev	
which	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified)	involve an inventive step w "Y" document of particular relev	then the document is taken alone rance; the claimed invention
O docume other r	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with ments, such combination b	volve an inventive step when the 1 one or more other such docu- leing obvious to a person skilled
later th		in the art. "&" document member of the se	ime patent family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the intere	national search report
1	4 March 2002	02/04/2002	
Name and n	nalling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Authorized officer	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Kardinal, S	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Ir tional Application No PCT/AT 01/00348

Patent document cited in search report	1	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
GB 612667	A	16-11-1948	NONE		
EP 0708813	Α	01-05-1996	AT	399336 B	25-04-1995
			AU	7221494 A	13-02-1995
			BR	9407194 A	17-09-1996
			DE	59401356 D	1 30-01-1997
			EP	0708813 A	1 01-05-1996
			FI	955957 A	12-12-1995
			HU	73734 A	2 30-09-1996
			JP	9500155 T	07-01-1997
			PL	312565 A	
			SI	708813 T	1 31-10-1997
			SK	157695 A	3 09-07-1997
			บร	5849939 A	15-12-1998
			ΑT	139993 A	15-09-1994
			MO	9502661 A	2 26-01-1995
٠.			ΑT	146519 T	15-01-1997
•			CA	2164931 A	1 26-01-1995
•			CZ	9503300 A	3 17-04-1996

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/AT 01/00348

A. KLASSII IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07C69/24 C07C69/52 C07C67/0 C11C3/10	03 C07C67/08	C11C3/04		
Nach der Int	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPK	•		
B. RECHER	CHIERTE GEBIETE				
	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo C07C C11C	ole)			
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	welt diese unter die recherchier	ten Geblete failen		
Wahrend de	r internationalen Recherche konsultlerte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. v	erwendete Suchbegriffe)		
EPO-In	ternal, PAJ, WPI Data				
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategom	िक तम्म विकास क्षेत्र प्रभागीय attlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden T	elle Betr. Anspruch Nr.		
χ	GB 612 667 A (UNILEVER LTD) 16. November 1948 (1948-11-16) Seite 2, Zeile 115 -Seite 3, Zeil Seite 3, Zeile 116 -Seite 4, Zeil	e 2	1,3,4,6, 7		
	Beispiel 1 Abbildung 1				
A	EP 0 708 813 A (MITTELBACH MARTIN NOOT INDUSTRIEANLAGEN (AT); KONCA 1. Mai 1996 (1996-05-01) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument		1		
			*		
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfa	amilie .		
"A" Veröffer aher ni	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den altgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	oder dem Prioritätsdatum v Anmeldung nicht kollidiert, Erfindung zugrundellegend	e nach dem Internationalen Anmetdedatum eröffentlicht worden ist und mit der sondern uur zum Verständnis des der en Prinzips oder der ihr zugrundellegenden		
Anmektedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung "L" Veröffentlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifeihalt er- schelnen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung beiedt werden "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Täligkeit bezuhen detrachtet werden "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Täligkeit bezuhen detrachtet werden					
ausgef "O" Veröffe eine B "P" Veröffe	ührt) httlichung, die sich auf eine mündliche Offenberung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht httlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	werden, wenn die Voröffen Veröffentlichungen dieser H diese Verbindung für einen	illichung mit einer oder mehreren anderen Kategorie in Verbindung gebracht wird und Fachmann nahellegend ist		
dem b	eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	*&' Veröffentlichung, die Milglie			
	Abschlusses der Internationalen Recherche 4. März 2002	Absendedatum des interna 02/04/2002	tionalen Recherchenberichts		
Name und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bedienste	eter		
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (-811-70) 200-2000 TV 31 651 epo pl				
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Kardinal, S			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaden zu verontentlichtingen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Res Aktenzeichen PCT/AT 01/00348

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
GB 612667	' A	16-11-1948	KEINE			
EP 07088	.3 A	01-05-1996	AT	399336	В	25-04-1995
			AU	7221494	Α	13-02-1995
			BR		A	17-09-1996
			DE	59401356		30-01-1997
			EP	0708813	A1	01-05-1996
			FI		Α .	12-12-1995
			HU	73734	A2	30-09-1996
			JP	9500155	T	07-01-1997
			PL	312565	A1	29-04-1996
			SI	708813	T1	31-10-1997
			SK	157695	A3	09-07-1997
			US	5849939	Α	15-12-1998
	•	,	ΑT	139993	Α	15-09-1994
			WO	9502661	A2	26-01-1995
			ΑT	146519	T	15-01-1997
			CA	2164931	A1	26-01-1995
			CZ	9503300	A3	17-04-1996